Referenz Pädiatrie

Genetische Fehlbildungen und Syndrome > Silver-Russell-Syndrom

<u>Maja Hempel</u>

Silver-Russell-Syndrom

Maja Hempel

Steckbrief

Das Silver-Russell-Syndrom ist durch einen pränatal beginnenden und postnatal anhaltenden asymmetrischen <u>Kleinwuchs</u> mit niedriger Köperlänge und niedrigem Körpergewicht und normal großem Kopfumfang, charakteristischen Gesichtsmerkmalen und Fütterungsstörung/ Gedeihstörung gekennzeichnet. Die Erkrankungsursache ist heterogen und involviert Regionen auf den Chromosomen 11 und 7.

Aktuelles

Die Diagnosestellung ist aufgrund ihrer therapeutischen Relevanz essenziell.

Synonyme

- Silver-Russell syndrome, SRS
- Russell-Silver syndrome, RSS

Keywords

- Silver-Russel-Syndrom
- SRS
- asymmetrischer <u>Kleinwuchs</u>
- relative Makrozephalie
- small for gestational age

Definition

Das Silver-Russell-Syndrom ist ein heterogenes asymmetrisches Kleinwuchssyndrom, das pränatal beginnend bei der <u>Geburt</u> durch ein niedriges Geburtsgewicht und geringe Körperlänge bei normal großem Kopfumfang manifest wird, ohne dass im weiteren Verlauf ein Aufholwachstum stattfindet. Neben Fütterungsstörungen/Gedeihstörungen liegen typische faziale Dysmorphien vor, Asymmetrien der Extremitäten können sich entwickeln. In Abhängigkeit vom Genotyp kann eine globale <u>Entwicklungsstörung</u> vorliegen.

Epidemiologie

Häufigkeit

1:20000-1:100000

Altersgipfel

angeboren

- Diagnose zumeist im Säuglings- oder Kleinkindalter
- wahrscheinlich unterdiagnostiziert

Geschlechtsverteilung

ausgeglichen

Prädisponierende Faktoren

- elterliche Chromosomenaberrationen das Chromosom 11 oder 7 betreffend
- pathogene Varianten in den SRS-assoziierten Genen bei einem Elternteil

Ätiologie und Pathogenese

- Verlust der Expression des v\u00e4terlichen Gens IGF2 durch
 - Hypomethylierung des "imprinting center" 1 in der Chromosomenregion 11p15.5 (30–60%)
 - maternale UPD11 im Mosaik
 - Mikroduplikation der maternalen Chromosomenregion 11q15.5
- Verlust der v\u00e4terlich exprimierten Gene in 7q32 durch
 - maternale UPD7 (10%)
 - Chromosomenaberrationen die Region 7q32 betreffend
- pathogene Varianten in den Genen CDKN1C, IGF2, PLAG1 oder HMGA2

Klassifikation und Risikostratifizierung

- SRS durch Methylierungsdefekte in 11p15.5: ausgeprägterer <u>Kleinwuchs</u>, skelettale Auffälligkeiten, schlechteres Ansprechen auf Wachstumshormone
- SRS durch Methylierungsdefekte in 7q32: ausgeprägtere neurokognitive Entwicklungsstörung, besseres Ansprechen auf Wachstumshormone

Symptomatik

- pränatal/neonatal: Geburtsgewicht und/oder -länge <-2,0 SDS (SGA = Small for Gestational Age, SDS = Standard Deviation Score), Fütterungsprobleme</p>
- Säuglingsalter/Kleinkindalter: Fütterungsstörung/Appetitlosigkeit, Erbrechen, Gedeihstörung, Gewicht und/oder Körperlänge <-2,0 SDS, Kopfumfang meist perzentilengerecht, wiederholte Hypoglykämien, gastroösophagealer Reflux, vermehrtes Schwitzen, Asymmetrie der Extremitäten/verschiedener Köperregionen, kurze Finger, gebogener 5. Finger (Klinodaktylie), Hypospadie, Kryptorchismus, Nierenfehlbildungen, faziale Dysmorphie mit dreieckigem Gesicht, Mikrognathie, kleine Zähne, hohe Stimme
- im Verlauf: <u>Kleinwuchs</u>, niedriger BMI (Body-Mass-Index), Risiko für <u>Hypoglykämie</u>, charakteristisches Gesicht, hohe Stimme, Skoliosis, zumeist milde psychomotorische und kognitive <u>Entwicklungsstörung</u>

Merke:

Das Vorliegen einer Mikrozephalie macht die Diagnose eines Silver-Russell-Syndroms unwahrscheinlich.

Diagnostik

Diagnostisches Vorgehen

Die Diagnose Silver-Russell-Syndrom stützt sich auf das klinische NH-CSS (Netchine-Harbison Clinical Scoring System) und die molekulargenetischen Befunde (<u>Abb. 461.1</u>, <u>Tab. 461.1</u>). Letztere kann die klinische Diagnose nur bei etwa 60% der Betroffenen sichern, sodass bei unauffälligen genetischen Befunden und bei erfüllten NH-CSS-Kriterien die Diagnose klinisch gestellt wird.

Tab. 461.1 Diagnostische Kriterien für die klinische Diagnose Silver-Russell-Syndrom entsprechend dem NH-CSS ("Netchine-Harbison clinical scoring system").

diagnostisches Kriterium	Punkte
"small for gestational age" (SGA): Geburtsgewicht und/oder Geburtslänge <-2,0 SDS	1
Gedeihstörung und/oder Kleinwuchs: Gewicht/Körperlänge <-2,0 SDS im Alter von 24 Monaten	1
vorgewölbte/prominente Stirn (im Profil wölbt sich die Stirn vor) im Alter 1–3 Jahre	1
Körperasymmetrie, die Extremitäten oder andere Körperpartien betreffend	1
Fütterungsprobleme oder BMI <2,0 SDS mit 24 Monaten oder Notwendigkeit der Sondenernährung/ Appetitanreger	1
klinische Diagnose Silver-Russell-Syndrom	≥4

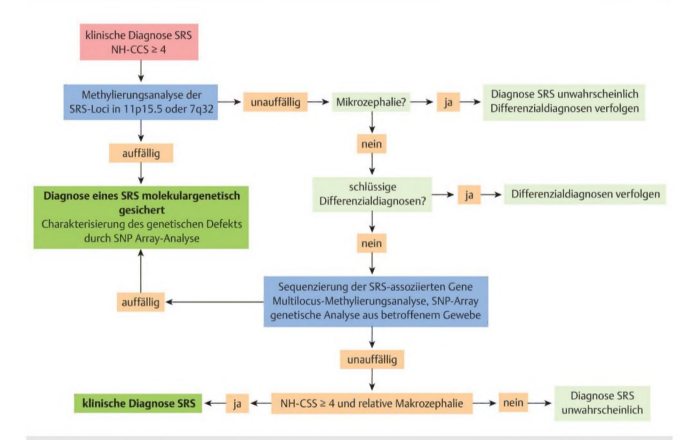


Abb. 461.1 Diagnostisches Vorgehen bei klinischem Verdacht auf Silver-Russell-Syndrom.

Anamnese

- Schwangerschaft: intrauterine Wachstumsretardierung
- Geburt, Geburtsmaße, Adaptation
- Fütterungsschwierigkeiten (Nasensonde?), Erbrechen, Appetit, Gedeihen, Wachstum
- Entwicklung

Körperliche Untersuchung

- aktuelle Maße, faziale Dysmorphie, Stimmlage, Zahnstatus, Skelettanomalien, <u>Skoliose</u>, Asymmetrie von Extremitäten/Körperpartien, Genitalauffälligkeiten, vorzeitige Pubertät
- Entwicklungsstand, neuropädiatrische Untersuchung

Labor

- Hormonstatus, insbesondere Wachstumshormone
- Blutzuckerspiegel monitoren

Genetische Analysen

Chromosomenanalyse

mind. 1,2ml Vollblut in Li-Heparin oder Na-Heparin

- Chromosomenanalyse an kultivierten Lymphozyten
- Dauer ca. 3d
- zumeist mit unauffälligem Befund

Molekulargenetische Untersuchung

- mind. 2ml EDTA-Blut (EDTA = ethylene diamine tetraacetic acid, Ethylendiamintetraessigsäure)
- methylierungssensitive MLPA (Multiplex Ligation-dependent Probe Amplification) zur Methylierungsanalyse der SRS-Loci in 1p15.5 und 7q32
- CGH/SNP-Array-Analyse (CGH = Comparative genomic Hybridization, SNP = Single Nucleotide Polymorphism) zur Detektion von "copy number variations" in den SRS-Loci
- ggf. Sequenzierung der "imprinting center"
- ggf. Sequenzierung der mit SRS-assoziierten Gene

Bildgebende Diagnostik

Sonografie

- Abdomen-/Nierensonografie: Fehlbildungen
- ggf. Sonografie der inneren Genitalien (Vaginalatresie, Kryptorchismus)

Echokardiografie

ggf. bei V.a. Fehlbildungen

Röntgen

ggf. bei <u>Skoliose</u>, V.a. Fehlbildungen

Instrumentelle Diagnostik

EKG

ggf. bei Symptomen

Ösophago-Gastro-Duodenoskopie (ÖGD)

ggf. bei V.a. gastroösophagealen Reflux

24-Stunden-pH-Metrie

ggf. bei V.a. gastroösophagealen Reflux

Differenzialdiagnosen

s. <u>Tab. 461.2</u>

Tab. 461.2 Differenzialdiagnosen des Silver-Russell-Syndroms.					
Differenzialdiagnose (absteigend sortiert nach klinischer Relevanz)	Häufigkeit der Differenzialdiagnose im Hinblick auf das Krankheitsbild (häufig, gelegentlich, selten)	wesentliche diagnostisch richtungsweisende Anamnese, Untersuchung und/ oder Befunde	Sicherung der Diagnose		
Temple-Syndrom	gelegentlich	deutliche Entwicklungsstörung, Übergewicht	Nachweis des Methylierungsdefekts in 14q32		
fetales Alkoholsyndrom	gelegentlich	Mikrozephalie, charakteristisches Gesicht, Anamnese	Anamnese, Ausschlussdiagnose		
3M-Syndrom	selten	skelettale Anomalien, keine Fütterungsstörung	pathogene Variante in CCD8, CUL7 oder OBSL1		
IMAGe-Syndrom	selten	adrenale Insuffizienz, Skelettfehlbildungen	pathogene Variante in CDKN1C		

Differenzialdiagnose (absteigend sortiert nach klinischer Relevanz)		wesentliche diagnostisch richtungsweisende Anamnese, Untersuchung und/ oder Befunde	Sicherung der Diagnose
IGF1-Resistenz	selten	Mikrozephalie	pathogene Variante in IGF1R

Therapie

Therapeutisches Vorgehen

- Eine ursächliche Therapie des SRS steht nicht zur Verfügung.
- Die Behandlung ist symptombezogen und beinhaltet insbesondere die Wachstumshormongaben, die einen positiven Einfluss nicht nur auf das Wachstum, sondern auch auf die Entwicklung der Patienten hat.

Allgemeine Maßnahmen

- Behandlung der Ernährungsstörung durch spezielle Sauger, orofaziale Regulationstherapie, Sondenernährung, hoch kalorische Ernährung
- Förderung durch Physiotherapie, Logopädie, Ergotherapie
- Meiden von Fastenperioden, Sicherstellung ausreichender Kalorienzufuhr bei Krankheit, körperlicher Belastung
- Meiden von operativen Eingriffen, soweit möglich, bei <u>Hypoglykämie</u>- und Hypothermieneigung, schlechter Wundheilung

Konservative Therapie

- Behandlung der <u>Hypoglykämie</u> durch Vermeiden von Fastenperioden, ggf. Gabe von komplexen Kohlenhydraten
- Behandlung des gastroösophagealen Refluxes durch Hochlagern, angedickte Nahrung
- Ausgleich der ggf. vorliegenden Beinlängendifferenz

Pharmakotherapie

- Protonionenhemmer bei GÖ-Reflux
- appetitanregende Medikamente, z.B. Cypropheptadine
- Wachstumshormone, auch wenn kein Wachstumshormonmangel vorliegt

Interventionelle Therapie

- Anlage eines Stomas
- ggf. Anlage eines PEG

Operative Therapie

- ggf. Ausgleich einer Beinlängendifferenz durch Distraktion
- ggf. Korrektur der <u>Skoliose</u>
- ggf. Behandlung eines Kryptorchismus/einer Vaginalatresie

Nachsorge

- Monitoren von Gewicht- und Körperlängenwachstum, Asymmetrie von unteren und oberen Extremitäten
- Monitoren der Ketone im Urin als Marker für drohende <u>Hypoglykämie</u> im Säuglings- und Kleinkindalter, bei Erkrankung, Fasten, hohem Energiebedarf
- frühe und regelmäßige Anbindung an die pädiatrische Endokrinologie zur Behandlung

neuropädiatrisches Monitoring

Verlauf und Prognose

- kaum lebenszeiteinschränkend
- bei adäquater Behandlung Erreichen perzentilengerechter Körpermaße

Besonderheiten bei bestimmten Personengruppen

Besonderheiten bei Kindern und Jugendlichen

frühes und schnelles Einsetzen der Pubertät möglich → kann zum vorzeitigen Verschluss der Wachstumsfugen führen; daher engmaschiges kinderendokrinologisches Monitoring notwendig

Literatur

Literatur zur weiteren Vertiefung

- [1] Azzi S, Salem J, Thibaud N et al. A prospective study validating a clinical scoring syste m and demonstrating phenotypical-genotypical correlations in Silver-Russell syndrome. AJ Med Genet 2015; 52: 446–453
- [2] Saal HM, Harbison MD, Netchine I. Silver-Russell Syndrome. In: Adam MP, Mirzaa GM, Pagon RA et al., Hrsg. GeneReviews®. Seattle (WA): University of Washington; 2002
- [3] Wakeling E, Brioude F, Lokulo-Sodipe O et al. Diagnosis and management of Silver-Ru ssell syndrome: first international consensus statement. Nat Rev Endocrinol 2017; 13: 1 05–124

Quelle:

Hempel M. Silver-Russell-Syndrom. In: Kerbl R, Reiter K, Wessel L, Hrsg. Referenz Pädiatrie. Version 1.0. Stuttgart: Thieme; 2024.

Shortlink: https://eref.thieme.de/121WEH8S